PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-084657

(43)Date of publication of application: 26.03.1999

(51)Int.Cl.

GO3F 7/039

7/004 G03F G03F 7/004

(21)Application number: 09-248889

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

12.09.1997

(72)Inventor: KAWACHI IKUO

(54) POSITIVE PHOTOSENSITIVE COMPOSITION FOR INFRARED LASER

PROBLEM TO BE SOLVED: To improve the low image forming property of a high molecular compd. soluble in an aq. alkali soln, and to obtain a positive type photosensitive compsn, for IR laser for a direct photomechanical process having satisfactory stability of sensitivity independent of the concn. of a developer, that is, a wide development latitude.

SOLUTION: This photosensitive compsn. contains one or more alkali-soluble high molecular compds. (A) each having at least one functional group selected from among phenolic hydroxyl, sulfonamido and active imido groups in one molecule, a compd. (B) having an I/O value (Y) satisfying the relation of 0.05≤|X-Y|≤0.5 when the I/O value of the alkali-soluble high molecular compds. is represented by X, lowering the alkali solubility of the high molecular compds. when it is mixed with the high molecular compds. and reducing its solubility lowering action by heating and a compd. (C) which generates heat by the absorption of light but does not contain a compd. having ≤150° C thermal decomposition temp. One compd. having both the characteristics of the components B, C, e.g. a cyanine dye may be contained in place of the components B, C.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

18.09.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-84657

(43)公開日 平成11年(1999)3月26日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	FΙ			
G03F	7/039		G 0 3 F	7/039		
	7/004	501		7/004	501	
		506			506	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 19 頁)

(21)出願番号	特願平9-248889	(71)出願人	000005201 富士写真フイルム株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)9月12日	(72)発明者	神奈川県南足柄市中沼210番地 河内 幾生 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内
		(74)代理人	弁理士 中島 淳 (外4名)

(54) 【発明の名称】 赤外線レーザ用ポジ型感光性組成物

(57)【要約】

.【課題】 アルカリ水溶液可溶性高分子化合物の画像形成性の低さを改善し、且つ、現像液の濃度に対する感度の安定性、即ち現像ラチチュードの良好なダイレクト製版用の赤外線レーザ用ポジ型感光性組成物を提供する。

【解決手段】 (A)以下の官能基(a-1)フェノール性水酸基、(a-2) スルホンアミド基、(a-3) 活性イミド基のすくなくとも1種を分子内に有するアルカリ水可溶性高分子化合物の1種以上と、(B) 該アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値をXとしたとき、下記式(1) の関係を満たすI/O値(Y) を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、(C) 光を吸収して発熱する化合物とを含有し、且つ、熱分解温度が150℃以下の化合物を含有しない。ここで、(B) 成分と(C) 成分に換えて、双方の特性を有するシアニン染料の如き一つの化合物を含有していてもよい。

【数1】

0. $0.5 \le |X-Y| \le 0.5$ 式 (1)

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)以下の官能基 (a-1)~(a-3)のうち少なくとも1つを有するアルカリ水可溶性高 分子化合物の1種以上と、

(a-1) フェノール性水酸基、

(a-2) スルホンアミド基、

(a-3) 活性イミド基、

(B) 該アルカリ水可溶性高分子化合物の I / O値を X としたとき、下記式(1)の関係を満たすI/O値

(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該 10 高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとと もに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物 と、

【数1】

 $0. \ 0.5 \le |X-Y| \le 0.5$ 式(1)

(C) 光を吸収して発熱する化合物とを含有し、 且つ、熱分解温度が150℃以下の化合物を含有しな い、ことを特徴とする赤外線レーザ用ポジ型感光性組成

【請求項2】 (B) 該アルカリ水可溶性高分子化合物 の I / O値 (X) との関係が前記式 (1) を満たす I / O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することによ り該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させる とともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合 物と、(C)光を吸収して熱を発生する機能を持つ化合 物とに換えて、双方の特性を有する一つの化合物を含有 することを特徴とする請求項1に記載の赤外線レーザ用 ポジ型感光性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はオフセット印刷マス ターとして使用できる画像記録材料に関するものであ り、特にコンピュータ等のディジタル信号から直接製版 できるいわゆるダイレクト製版用の赤外線レーザ用ポジ 型感光性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、コンピュータのディジタルデータ から直接製版するシステムとしては、

●電子写真法によるもの、②Arレーザによる露光と後 加熱の組み合わせによる光重合系、③感光性樹脂上に銀 40 塩感材を積層したもの、◆シルバーマスタータイプのも の、 6 放電破壊やレーザ光によりシリコーンゴム層を破 壊することによるもの等が知られている。

【0003】しかしながら♥の電子写真法を用いるもの は、帯電、露光、現像等処理が煩雑であり、装置が複雑 で大がかりなものになる。②の方法では後加熱工程を要 するほか、高感度な版材を要し、明室での取扱いが難し くなる。③、④の方法では銀塩を使用するため処理が煩 雑になり、コストが高くなる欠点がある。また60の方法 は比較的完成度の高い方法であるが、版面に残るシリコ 50

ーン滓の除去に問題点を残している。一方、近年におけ るレーザの発展は目ざましく、特に近赤外から赤外に発 光領域を持つ固体レーザ・半導体レーザは高出力かつ小 型の物が容易に入手できる様になっている。コンピュー タ等のディジタルデータから直接製版する際の露光光源 として、これらのレーザは非常に有用である。

2

【0004】従来公知のダイレクト製版用の赤外線レー ザ用ポジ型平板印刷版材料においては、アルカリ水溶液 可溶性高分子化合物として、ノボラック樹脂等のフェノ ール性水酸基を有するアルカリ水溶液可溶性樹脂が用い られている。例えば、この様な記録材料として、特開平 7-285275号公報において、ノボラック樹脂等の フェノール性水酸基を有するアルカリ水溶液可溶性樹脂 に、光を吸収し熱を発生する物質と、種々のオニウム 塩、キノンジアジド化合物類等を添加した画像記録材料 を提案している。これらの画像記録材料では、画像部で はオニウム塩、キノンジアジド化合物類等が、アルカリ 水溶液可溶性樹脂の溶解性を実質的に低下させる溶解阻 止剤として働き、非画像部では熱により分解して溶解阻 止能を発現しなくなり、現像により除去され得るように なって、画像を形成する。このような画像記録材料で は、オニウム塩、キノンジアジド化合物類等が、可視領 域に光吸収域(350~500nm)を有するため、取 扱い場所は黄色燈下に制限されるという不便があり、ま た、熱によりオニウム塩等が分解することにより非画像 部を形成するため、これらが分解するのに充分なエネル ギーを付与する必要があり、さらに分解したオニウム塩 がノボラック樹脂と再結合する反応が避け難く、感度の 向上に限界があった。また、オニウム塩、キノンジアジ ド化合物類等が、アルカリ水溶液可溶性高分子化合物や 光を吸収し熱を発生する物質と必ずしも相溶性が良好で はなく、均一の塗布液を調製するのが困難であり、均一 で安定した平板印刷版材料を得難いという問題があっ た。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明の目的 は、アルカリ水溶液可溶性高分子化合物を用いた記録層 の画像形成性の低さを改善し、取扱い場所に制限がな く、かつ現像液の濃度に対する感度の安定性、即ち現像 ラチチュードの良好なダイレクト製版用の赤外線レーザ 用ポジ型感光性組成物を提供することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、鋭意研究 を重ねた結果、特定のアルカリ水可溶性高分子化合物と 該高分子化合物のアルカリ水溶解性を制御する化合物と を組み合わせることにより耐溶剤性、現像ラチチュード が大幅に改善されることを見出し、本発明を完成するに 到った。即ち、本発明の赤外線レーザ用ポジ型感光性組 成物は、(A)以下の官能基(a-1)フェノール性水 酸基、 (a-2) スルホンアミド基、 (a-3) 活性イ

ミド基、から選択される少なくとも1つの基を有するアルカリ水可溶性高分子化合物の1種以上と、(B)該アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値をXとしたとき、下記式(1)の関係を満たすI/O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、

[0007]

【数2】

0. $0.5 \le |X-Y| \le 0.5$ 式 (1)

【0008】(C) 光を吸収して発熱する化合物とを含有し、且つ、熱分解温度が150℃以下の化合物を含有しない、ことを特徴とする。また、ここで、(B) 該アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値(X) との関係が前記式(I) を満たすI/O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、(C) 光を吸収して熱を発生する機能を持つ化合物とに換えて、双方の特性を有する一つの化合物を含有してもよい。

【0009】本発明においては、(A)アルカリ水可溶性高分子化合物に、(B)分子内に該アルカリ水可溶性高分子化合物と相互作用する基を有し、且つ、該アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値(X)との関係が前記式(1)を満たすI/O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、(C)光を吸収して発熱する化合物と、を組み合わせることにより、(B)該アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値(X)との関係*30

·般式(丨)

* が前記式(1)を満たす I / O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物が、塗膜形成時には、

(A) アルカリ水可溶性高分子化合物と均一に相溶して、均一の記録層(塗布層)を形成し、(A) 成分のアルカリ水への溶解性を低下させるが、赤外線レーザの照射により、露光部分において(C) 光を吸収して発熱する化合物が発熱し、(A) 成分と(B) 成分とが分離し、相互作用による溶解阻止能を低下させ、現像液であるアルカリ水溶液によって露光部分が除去されて、画像形成が行われる。この機能が発現する機構は明らかではないが、(A) 成分と(B) 成分とが相溶して均一層を形成することにより、相方の分子内で水素結合等による強い相互作用が形成されて記録層がアルカリ水溶液に不溶化するが、加熱された場合には、記録層組成物が熱により再流動化されてその相互作用が弱まり、(A) 成分本来の特性であるアルカリ水溶液への可溶化性が回復するものと推定される。

20 【0010】本発明においては、(B)アルカリ水可溶 性高分子化合物のI/O値(X)との関係が前記式

(I)を満たす I / O 値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、(C)光を吸収して発熱する化合物とに換えて、双方の特性を有する一つの化合物を含有することもでき、その化合物としては、例えば、下記一般式(I)で表されるものが挙げられる。

[0011]

【化1】

【0012】式中、 $R_1 \sim R_4$ は、それぞれ独立に置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 12$ のアルキル基、アルケニル基、アルコキシ基、シクロアルキル基、アリール基を表し、 R_1 と R_2 ; R_3 と R_4 はそれぞれ結合して環構造を形成していてもよい。 $R_5 \sim R_{10}$ は、それぞれ独立に置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 12$ のアルキル基を表し、 $R_{11} \sim R_{13}$ は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、置換基を有しても良い炭素数 $1 \sim 8$ のアルキル基を表し、ここで、 R_{12} は、 R_{11} 又は R_{13} と結合して 50

環構造を形成していてもよく、m>2の場合は、複数の R_{12} 同士が結合して環構造を形成していてもよい。また、 R_{14} ~ R_{15} は、それぞれ独立に水素原子、ハロゲン 原子、置換基を有しても良い炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を表し、 R_{14} は R_{15} と結合して環構造を形成していてもよく、m>2 の場合は、複数の R_{14} 同士が結合して環構造を形成していてもよい。mは $1\sim8$ の整数を表す。 X はアニオンを表す。

【0013】上記化合物は、光を吸収して熱を発生する

性質を有し、しかも700nm~1200nmの赤外域に吸収域をもち、さらにアルカリ水可溶性高分子化合物との相溶性も良好であり、塩基性染料であるために該高分子化合物と相互作用して、そのアルカリ水可溶性を制御しうるため、本発明に好適に用いることができる。

5

【0014】本発明によれば、(A)アルカリ水溶液可溶性樹脂と(B)成分との相互作用により、画像部では、アルカリ水溶液可溶性樹脂の溶解性を低下させることができ、画像形成におけるディスクリミネーションが向上し、良好な画像形成が可能となる。これにより、オ10ニウム塩、キノンジアジド化合物類等の、可視領域に光吸収域(350~500nm)を有する化合物の添加を必須としないため、白色灯下でも使用でき、取扱い場所は黄色燈下に制限されるという不便がない。また、オニウム塩、キノンジアジド化合物類等の如き熱分解反応を用いずに画像形成することが可能なため、熱が画像形成に効率良く利用され、現像ラチチュードが驚異的に良化する。

【0015】なお、I/O値とは、甲田善生著「有機概念図」(三共出版(株)1984年刊)に記載されている親水性、親油性を示す尺度であり、数値が小さければ親油的性質が強く、大きければ親水的性質が強い。従って、化合物間のI/O値の差が小さければ、即ち、互いの化合物のI/O値の比が1に近ければ、両者は相溶し易く、差が大きければ相溶し難いと考えられる。なお、共重合体のI/O値は、それぞれの構成単位のI値、O値を組成比で平均して求め、また、2種以上の高分子化合物をブレンドする場合のI/O値は、それぞれの高分子化合物のI値、O値を加重平均してからI/O値を求めるものとする。

[0016]

【発明の実施の形態】以下本発明を詳細に説明する。本発明に使用される(A)アルカリ水溶液可溶性高分子化合物は、以下の官能基(a-1)フェノール性水酸基、(a-2) スルホンアミド基、(a-3) 活性イミド基のいずれかを分子内に有する高分子化合物であるが、好ましくは、(a-1) フェノール性水酸基を有するアル

カリ水溶液可溶性樹脂(以下、「フェノール性水酸基を有する樹脂」という。)と、前記(a-1)から(a-3)の官能基うち少なくとも一つを共重合成分として10モル%以上含む共重合体(以下、「特定の共重合体」という。)も好ましく用いることができる。

【0017】(a-1)フェノール性水酸基を有する高分子化合物としては、例えばフェノールホルムアルデヒド樹脂、m-クレゾールホルムアルデヒド樹脂、p-クレゾールホルムアルデヒド樹脂、m-/p-混合クレゾールホルムアルデヒド樹脂、フェノール/クレゾール(m-,p-,またはm-/p-混合のいずれでもよい)混合ホルムアルデヒド樹脂などのノボラック樹脂やピロガロールアセトン樹脂を挙げることができる。

【0018】これらのフェノール性水酸基を有する樹脂は、重量平均分子量が500~2000で数平均分子量が200~1000のものが好ましい。更に、米国特許第4123279号明細書に記載されているように、tーブチルフェノールホルムアルデヒド樹脂、オクチルフェノールホルムアルデヒド樹脂のような、炭素数3~8のアルキル基を置換基として有するフェノールとホルムアルデヒドとの縮合物を併用してもよい。かかるフェノール性水酸基を有する樹脂は、1種類あるいは2種類以上を組み合わせて使用してもよい。

【0019】(a-2) スルホンアミド基を有するアルカリ水可溶性高分子化合物の場合、この高分子化合物を構成する主たるモノマーである(a-2) スルホンアミド基を有するモノマーとしては、1分子中に、窒素原子上に少なくとも一つの水素原子が結合したスルホンアミド基と、重合可能な不飽和結合をそれぞれ一つ以上有する低分子化合物からなるモノマーが挙げられる。その中でも、アクリロイル基、アリル基、またはビニロキシ基と、置換あるいはモノ置換アミノスルホニル基または置換スルホニルイミノ基とを有する低分子化合物が好ましい。このような化合物としては、例えば、下記一般式

(I)~(V)で示される化合物が挙げられる。

[0020]

【化2】

30

$$CH_{2} = C \begin{cases} R^{1} \\ CO - X^{1} - R^{2} - SO_{2} NH - R^{3} \end{cases}$$
 (I)

$$CH_2 = C \begin{cases} R^4 \\ CO - X^2 - R^5 - NH - SO_2 - R^6 \end{cases}$$
 (II)

$$CH_2 = C \begin{cases} R^* \\ R^* - SO_2 NH_2 \end{cases}$$
 (III)

$$CH_2 = C < R_{11} - O - Y_1 - R_{12} - SO_2 NH - R_{13}$$
 (IV)

$$CH_2 = C \begin{cases} R^{14} \\ R^{15} - O - Y^2 - R^{15} - NHSO_2 - R^{17} \end{cases}$$
 (V)

【0021】式中、 X^1 、 X^2 はそれぞれ-O-又は- $NR^7 - \varepsilon$ 示す。 R^1 、 R^4 はそれぞれ水素原子又は一 CH_{3} を表す。 R^{2} 、 R^{5} 、 R^{9} 、 R^{12} 、 R^{16} はそれぞ れ置換基を有していてもよい炭素数1~12のアルキレ ン基、シクロアルキレン基、アリーレン基又はアラルキ レン基を表す。R³、R⁷、R¹³は水素原子、それぞれ 30 置換基を有していてもよい炭素数1~12のアルキル 基、シクロアルキル基、アリール基又はアラルキル基を 示す。また、 R^6 、 R^{17} は、それぞれ置換基を有してい てもよい炭素数1~12のアルキル基、シクロアルキル 基、アリール基、アラルキル基を示す。R[®]、R[™]、R ¹ は水素原子又は- C H』を表す。 R ¹¹ 、 R ¹⁵ はそれぞ れ単結合又は置換基を有していてもよい炭素数1~12 のアルキレン基、シクロアルキレン基、アリーレン基又 はアラルキレン基を表す。Y'、Y'はそれぞれ単結合 または一CO-を表す。

【0022】具体的には、m-アミノスルホニルフェニルメタクリレート、<math>N-(p-アミノスルホニルフェニル) メタクリルアミド、N-(p-アミノスルホニルフェニル) アクリルアミド等を好適に使用することができる。

【0023】(a-3)活性イミド基を有するアルカリ 水可溶性高分子化合物の場合、下記式で表される活性イ ミド基を分子内に有するものであり、この高分子化合物 を構成する主たるモノマーである(a-3)活性イミド 基を有するモノマーとしては、1分子中に、下記の式で 50 表される活性イミノ基と、重合可能な不飽和結合をそれ ぞれ一つ以上有する低分子化合物からなるモノマーが挙 げられる。

【 O O 2 5 】このような化合物としては、具体的には、 N- (p-トルエンスルホニル) メタクリルアミド、N - (p-トルエンスルホニル) アクリルアミド等を好適 に使用することができる。

【0026】また、本発明の(A)アルカリ水可溶性高分子化合物としては、前記(a-1)から(a-3)の1の1を記載を含むモノマーを主要構成単位とする高分子化合物及びこれらの混合物の他、前述の如く、(a-1)フェノール性水酸基を有する樹脂と、前記(a-1)から(a-3)のうち少なくとも一つを共重合成分として10モル%以上含む共重合体を用いることができる。以下、この共重合体について説明する。

【0027】ここで、(a-1)フェノール性水酸基を有する高分子化合物としては、例えばフェノールホルムアルデヒド樹脂、m-クレゾールホルムアルデヒド樹脂等が挙げられるが、この高分子化合物に(a-1)フェノール性水酸基を有する別のモノマーを共重合させるこ

ともでき、この共重合成分としての(a-1)に該当す るモノマーとは、それぞれフェノール性水酸基を有する アクリルアミド、メタクリルアミド、アクリル酸エステ ル、メタクリル酸エステル、またはヒドロキシスチレン からなるモノマーである。このような化合物としては、 具体的には、N-(4-ヒドロキシフェニル) アクリル アミド、N- (4-ヒドロキシフェニル) メタクリルア ミド、oーヒドロキシフェニルアクリレート、mーヒド ロキシフェニルアクリレート、pーヒドロキシフェニル アクリレート、oーヒドロキシフェニルメタクリレー ト、m-ヒドロキシフェニルメタクリレート、p-ヒド ロキシフェニルメタクリレート、oーヒドロキシスチレ ン、m-ヒドロキシスチレン、p-ヒドロキシスチレン 等を好適に使用することができる。

【0028】また、同様に前記(a-2)スルホンアミ ド基を有するモノマーや (a-3) 活性イミド基を有す るモノマーも共重合成分として用いることができる。

【0029】本発明に用い得るアルカリ水可溶性共重合 体は、前記 (a-1) から (a-3) のうち少なくとも 一つを共重合成分として10モル%以上含んでいること 20 が好ましく、20モル%以上含むものがより好ましい。 共重合成分が10モル%より少ないと、フェノール性水 酸基を有する樹脂との相互作用が不十分となり共重合成 分を用いる場合の利点である現像ラチチュードの向上効 果が不充分となる。また、この共重合体には、前記(a -1) から (a-3) 以外の他の共重合成分を含んでい

【0030】他の共重合成分としては、例えば、下記 (1)~(12)に挙げるモノマーを用いることができ る。

- (1) 例えば、2-ヒドロキシエチルアクリレートまた は2-ヒドロキシエチルメタクリレート等の脂肪族水酸 基を有するアクリル酸エステル類、およびメタクリル酸 エステル類。
- (2) アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル 酸プロピル、アクリル酸ブチル、アクリル酸アミル、ア クリル酸ヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸ベ ンジル、アクリル酸ー2-クロロエチル、グリシジルア クリレート、N-ジメチルアミノエチルアクリレート等 のアルキルアクリレート。
- (3) メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタ クリル酸プロピル、メタクリル酸ブチル、メタクリル酸 アミル、メタクリル酸ヘキシル、メタクリル酸シクロヘ キシル、メタクリル酸ベンジル、メタクリル酸-2ーク ロロエチル、グリシジルメタクリレート、Nージメチル アミノエチルメタクリレート等のアルキルメタクリレー ト。

(4) アクリルアミド、メタクリルアミド、Nーメチロ ールアクリルアミド、Nーエチルアクリルアミド、Nー ヘキシルメタクリルアミド、N-シクロヘキシルアクリ 50

ルアミド、N-ヒドロキシエチルアクリルアミド、N-フェニルアクリルアミド、N-ニトロフェニルアクリル アミド、N-エチル-N-フェニルアクリルアミド等の アクリルアミドもしくはメタクリルアミド。

10

(5) エチルビニルエーテル、2-クロロエチルビニル エーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、プロピル ビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、オクチルビニ ルエーテル、フェニルビニルエーテル等のビニルエーテ ル類。

【0031】(6) ビニルアセテート、ビニルクロロア 10 セテート、ビニルブチレート、安息香酸ビニル等のビニ ルエステル類。

- (7) スチレン、αーメチルスチレン、メチルスチレ ン、クロロメチルスチレン等のスチレン類。
- (8) メチルビニルケトン、エチルビニルケトン、プロ ピルビニルケトン、フェニルビニルケトン等のビニルケ トン類。
- (9) エチレン、プロピレン、イソブチレン、ブタジエ ン、イソプレン等のオレフィン類。
- (10) Nービニルピロリドン、Nービニルカルバゾー ル、4-ビニルピリジン、アクリロニトリル、メタクリ ロニトリル等。
- (11) マレイミド、N-アクリロイルアクリルアミ ド、N-アセチルメタクリルアミド、N-プロピオニル メタクリルアミド、Nー(pークロロベンゾイル)メタ クリルアミド等の不飽和イミド。
- (12) アクリル酸、メタクリル酸、無水マレイン酸、 イタコン酸等の不飽和カルボン酸。

【0032】本発明において(A)アルカリ水可溶性高 分子化合物としては、単独重合体、共重合体に係わら ず、重量平均分子量が2000以上、数平均分子量が5 00以上のものが好ましい。さらに好ましくは、重量平 均分子量が5000~30000、数平均分子量が8 00~25000であり、分散度(重量平均分子量/ 数平均分子量)が1.1~10のものである。

【0033】前記(a-1)フェノール性水酸基を有す る樹脂が前記特定の共重合成分と共重合体を構成する場 合、これら成分の配合重量比は50:50から5:95 の範囲にあることが好ましく、40:60から10:9 0の範囲にあることがより好ましい。

【0034】これら(A)アルカリ水可溶性高分子化合 物は、それぞれ1種類あるいは2種類以上を組み合わせ て使用してもよく、全印刷版材料固形分中、30~99 重量%、好ましくは40~95重量%、特に好ましくは 50~90重量%の添加量で用いられる。アルカリ可溶 性の高分子化合物の添加量が30重量%未満であると記 録層の耐久性が悪化し、また、99重量%を越えると感 度、耐久性の両面で好ましくない。

【0035】(B)該アルカリ水可溶性高分子化合物の I/O値をXとしたとき、前記式(1)の関係を満たす

40

30

00nmの赤外域に光吸収域があり、この波長の範囲の 光において、光/熱変換能を発現するものを指し、具体 的には、この波長域の光を吸収し熱を発生する種々の顔

料もしくは染料を用いる事ができる。顔料としては、市 販の顔料およびカラーインデックス(C. I.) 便覧、

「最新顔料便覧」(日本顔料技術協会編、1977年刊)、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版、1984年刊)に記載されている顔料が利用できる。

【0041】顔料の種類としては、黒色顔料、黄色顔料、オレンジ色顔料、褐色顔料、赤色顔料、紫色顔料、青色顔料、緑色顔料、蛍光顔料、金属粉顔料、その他、ポリマー結合色素が挙げられる。具体的には、不溶性アゾ顔料、アゾレーキ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料、フタロシアニン系顔料、アントラキノン系顔料、ペリレンおよびペリノン系顔料、チオインジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジオキサジン系顔料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、染付けレーキ顔料、アジン顔料、キノフタロン系顔料、染付けレーキ顔料、アジン顔料、ニトロの類料、二トロ顔料、天然顔料、蛍光顔料、無機顔料、カーボンブラック等が使用できる。

【0042】これら顔料は表面処理をせずに用いてもよく、表面処理をほどこして用いてもよい。表面処理の方法には樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤やエポキシ化合物、ポリイソシアネート等)を顔料表面に結合させる方法等が考えられる。上記の表面処理方法は、「金属石鹸の性質と応用」(幸書房)、「印刷インキ技術」(CMC出版、1984年刊)および「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に記載されている。

【0043】顔料の粒径は 0.01μ m~ 10μ mの範囲にあることが好ましく、 0.05μ m~ 1μ mの範囲にあることが好ましく、特に 0.1μ m~ 1μ m の範囲にあることが好ましい。顔料の粒径が 0.01μ m未満のときは分散物の感光層塗布液中での安定性の点で好ましくなく、また、 10μ mを越えると感光層の均一性の点で好ましくない。顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造等に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、超音波分散器、サンドミル、アトライター、パールミル、スーパーミル、ボールミル、インペラー、デスパーザー、KDミル、コロイドミル、ダイナトロン、3本ロールミル、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)に記載がある。

【0044】染料としては、市販の染料および文献(例えば「染料便覧」有機合成化学協会編集、昭和45年刊)に記載されている公知のものが利用できる。具体的には、アゾ染料、金属錯塩アゾ染料、ピラゾロンアゾ染料、アントラキノン染料、フタロシアニン染料、カルボ

I/O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物とは、(A)アルカリ水可溶性高分子化合物との相溶性が良好であって、均一な混合液を形成し得るとともに、分子内に存在する水素結合性の基等の官能基の働きにより、(A)成分と均一に混合された塗布液により形成された記録層にあって、(A)成分である高分子化合物との相互作用により、(A)成分のアルカリ水可溶性を抑制する機能を有する化合物を指す。また、この化10合物は加熱によりこの溶解性低下作用が消滅するが、

(B) 成分自体が加熱により分解する化合物である場合、先に述べたように、分解に充分なエネルギーがレーザーの出力や照射時間等の条件によって付与されなかった場合、溶解性の抑制作用の低下が不充分であり、感度や現像ラチチュードが低下するおそれがある。このため、本発明の感光性組成物には、熱分解温度が150℃以下の化合物を含有してはならない。

【0036】ここで、(B)成分のI/O値(Y)と、(A)成分のI/O値(X)との関係は前記式(1)を 20 満たす、即ち、XとYとの差の絶対値をとった場合、0.05~0.5の範囲であることを要する。両者のI/O値の差の絶対値が0.5を越えると双方の成分の相溶性が悪化して、均一な記録層を形成し難く、0.05未満では加熱した後の(A)成分のアルカリ水可溶性が充分に発現せず、現像ラチチュードが低下するため、いずれも好ましくない。ここで、2種以上の(A)成分を併用する場合にはそれぞれの化合物のI値、O値をと含有量を勘案して、加重平均してからI/O値を求め、それを(A)成分のI/O値とする。複数の(B)成分を 30 併用する場合も同様である。

【0037】本発明に用いられる好適な(B)成分としては、スルホン化合物、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、アミド化合物等、前記(A)成分と相互作用する化合物が挙げられる。

【0038】(B)成分は、先に述べた如く(A)成分のI/O値を考慮して適宜選択されるべきであり、具体的には、例えば、(A)成分としてノボラック樹脂(I/O値:0.71)を単独で用いる場合、下記に例示するシアニン染料A(I/O値:0.84)などが好適に使用される。

【0039】(A)成分と(B)成分との配合比は、通常、99 $/1\sim75/25$ の範囲であることが好ましい。99/1よりも(B)成分が少ない場合、(A)成分との相互作用が不充分となり、アルカリ水可溶性を阻害できず、良好な画像形成ができ難い。また、75/25よりも(B)成分が多い場合、相互作用が過大であるため著しく感度が低下し、いずれも好ましくない。

【0040】本発明において、(C) 光を吸収して発熱 する化合物とは、700以上、好ましくは750~12 50 ニウム染料、キノンイミン染料、メチン染料、シアニン 染料などの染料が挙げられる。本発明において、これら の顔料、もしくは染料のうち赤外光、もしくは近赤外光 を吸収するものが、赤外光もしくは近赤外光を発光する レーザでの利用に適する点で特に好ましい。

13

【0045】そのような赤外光、もしくは近赤外光を吸収する顔料としてはカーボンブラックが好適に用いられる。また、赤外光、もしくは近赤外光を吸収する染料としては例えば特開昭58-125246号、特開昭59-84356号、特開昭59-202829号、特開昭60-78787号等に記載されているシアニン染料、特開昭58-173696号、特開昭58-181690号、特開昭58-194595号等に記載されているメチン染料、特開昭58-112793号、特開昭58-224793号、特開昭59-48187号、特開昭59-73996号、特開昭60-52940号、特開昭60-63744号等に記載されているナフトキノン染料、特開昭58-112792号等に記載されているオフトキノン染料、特開昭58-112792号等に記載されているスクワリリウム色素、英国特許434、875号記載のシアニン染料等を挙げることができる。

【0046】また、染料として米国特許第5,156, 938号記載の近赤外吸収増感剤も好適に用いられ、ま た、米国特許第3,881,924号記載の置換された アリールベンゾ (チオ) ピリリウム塩、特開昭57-1 42645号(米国特許第4, 327, 169号)記載 のトリメチンチアピリリウム塩、特開昭58-1810 51号、同58-220143号、同59-41363 号、同59-84248号、同59-84249号、同 59-146063号、同59-146061号に記載 されているピリリウム系化合物、特開昭59-2161 46号記載のシアニン色素、米国特許第4,283,4 75号に記載のペンタメチンチオピリリウム塩等や特公 平5-13514号、同5-19702号公報に開示さ れているピリリウム化合物、Epolight III-1 78、Epolight III-130、Epoligh t III-125等は特に好ましく用いられる。

【0047】また、染料として特に好ましい別の例として米国特許第4,756,993号明細書中に式

(I)、(II)として記載されている近赤外吸収染料を挙げることができる。これらの顔料もしくは染料は、印 40 刷版材料全固形分に対し0.01~50重量%、好ましくは0.1~10重量%、染料の場合特に好ましくは0.5~10重量%、顔料の場合特に好ましくは3.1~10重量%の割合で印刷版材料中に添加することができる。顔料もしくは染料の添加量が0.01重量%未満であると感度が低くなり、また50重量%を越えると感光層の均一性が失われ、記録層の耐久性が悪くなる。これらの染料もしくは顔料は他の成分と同一の層に添加してもよいし、別の層を設けそこへ添加してもよい。別の層とする場合 本発明の熱分解性でありかつ分解しない 50

状態では該結着剤の溶解性を実質的に低下させる物質を 含む層に隣接する層へ添加するのが望ましい。また、染 料もしくは顔料と結着樹脂は同一の層が好ましいが、別 の層でも構わない。

【0048】本発明においては、(B)アルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値(X)との関係が前記式

(1)を満たす I / O値(Y)を有し、該高分子化合物と相溶することにより該高分子化合物のアルカリ水への溶解性を低下させるとともに、加熱により該溶解性低下作用が減少する化合物と、(C)光を吸収して発熱する化合物とに換えて、双方の特性を有する一つの化合物(以下、適宜、(B+C)成分と称する)を含有することもでき、その化合物としては、例えば、前記一般式(I)で表されるものが挙げられる。

【0049】前記化合物 [(B+C)成分]は、光を吸収して熱を発生する性質(即ち、(C)成分の特性)を有し、しかも700nm~1200nmの赤外域に吸収域をもち、さらにアルカリ水可溶性高分子化合物のI/O値(X)との関係が前記式(1)を満たすI/O値(Y)を有していて(A)成分との相溶性も良好であり、塩基性染料であり、分子内にアンモニウム基、イミニウム基等のアルカリ水可溶性高分子化合物と相互作用する基を有する(即ち、(B)成分の特性を有する)ために該高分子化合物と相互作用して、そのアルカリ水可溶性を制御することができ、本発明に好適に用いることができる。

【0050】前記一般式(I)中、R:~R,は、それ ぞれ独立に水素原子、置換基を有しても良い炭素数1~ 12のアルキル基、アルケニル基、アルコキシ基、シク ロアルキル基、アリール基を表し、R1とR2、R3と R、はそれぞれ結合して環構造を形成していてもよい。 ここで、Ri~Riとしては、具体的には、水素原子、 メチル基、エチル基、フェニル基、ドデシル基、ナフチ ル基、ビニル基、アリル基、シクロヘキシル基等が挙げ られる。また、これらの基が置換基を有する場合、その 置換基としては、ハロゲン原子、カルボニル基、ニトロ 基、ニトリル基、スルホニル基、カルボキシル基、カル ボン酸エステル、スルホン酸エステル等が挙げられる。 Rs~Rsは、それぞれ独立に置換基を有しても良い炭 素数1~12のアルキル基を表し、ここで、R₅~R₁₀ としては、具体的には、メチル基、エチル基、フェニル 基、ドデシル基、ナフチル基、ビニル基、アリル基、シ クロヘキシル基等が挙げられる。また、これらの基が置 換基を有する場合、その置換基としては、ハロゲン原 子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル 基、カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸 エステル等が挙げられる。

れらの染料もしくは顔料は他の成分と同一の層に添加し 【0051】R₁₁ ~R₁₃ は、それぞれ独立に水素原子、 てもよいし、別の層を設けそこへ添加してもよい。別の ハロゲン原子、置換基を有しても良い炭素数1~8のア 層とする場合、本発明の熱分解性でありかつ分解しない 50 ルキル基を表し、ここで、R₁₂ は、R₁₁ 又はR₁₃ と結合

して環構造を形成していてもよく、m>2の場合は、複 数のR12 同士が結合して環構造を形成していてもよい。 R₁₁ ~ R₁₃ としては、具体的には、塩素原子、シクロへ キシル基、R₁₂ 同士が結合してなるシクロペンチル環、 シクロヘキシル環等が挙げられる。また、これらの基が 置換基を有する場合、その置換基としては、ハロゲン原 子、カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル 基、カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸 エステル等が挙げられる。また、mは1~8の整数を表 し、好ましくは $1 \sim 3$ である。 $R_{14} \sim R_{15}$ は、それぞれ 10 独立に水素原子、ハロゲン原子、置換基を有しても良い 炭素数1~8のアルキル基を表し、Ru はRis と結合し て環構造を形成していてもよく、m>2の場合は、複数 のRu同士が結合して環構造を形成していてもよい。R 」 ~R₁ しては、具体的には、塩素原子、シクロヘキシ ル基、R_{II} 同士が結合してなるシクロペンチル環、シク ロヘキシル環等が挙げられる。また、これらの基が置換

基を有する場合、その置換基としては、ハロゲン原子、

カルボニル基、ニトロ基、ニトリル基、スルホニル基、

テル等が挙げられる。また、mは1~8の整数を表し、

好ましくは1~3である。

【0052】前記一般式(I)において、Xで示され るアニオンの具体例としては、過塩素酸、四フッ化ホウ 酸、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレンスル ホン酸、5-ニトローo-トルエンスルホン酸、5-ス ルホサリチル酸、2, 5ージメチルベンゼンスルホン 酸、2、4、6-トリメチルベンゼンスルホン酸、2-ニトロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼンスルホ ン酸、3-ブロモベンゼンスルホン酸、2-フルオロカ プリルナフタレンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホ ン酸、1-ナフトール-5-スルホン酸、2-メトキシ -4-ヒドロキシ-5-ベンゾイル-ベンゼンスルホン 酸、及びパラトルエンスルホン酸等を挙げることができ る。これらの中でも特に六フッ化リン酸、トリイソプロ ピルナフタレンスルホン酸や2,5-ジメチルベンゼン スルホン酸のごときアルキル芳香族スルホン酸が好適で ある。

16

【0053】前記一般式(I)で表される化合物は、一 般にシアニン染料と呼ばれる化合物であり、具体的に は、以下に示す化合物が好適に用いられるが、本発明は カルボキシル基、カルボン酸エステル、スルホン酸エス 20 この具体例に制限されるものではない。

> [0054] 【化4】

【0055】本発明において、(B)成分、(C)成分 に換えて、前記のシアニン染料の如く双方の特性を兼ね 備える化合物 [(B+C) 成分] を用いる場合、この化 40 合物の添加量は、(A)成分に対して、99/1~70 /30の範囲が感度の観点から好ましく、99/1~7 5/25の範囲がより好ましい。

【0056】本発明のポジ型感光性組成物には更に必要 に応じて、種々の添加剤を添加することができる。例え ば、感度を向上させる目的で、フェノール類、有機酸類 を併用することもできる。フェノール類としては、ビス フェノールA、pーニトロフェノール、pーエトキシフ ェノール、2, 4, 4′ートリヒドロキシベンゾフェノ ン、2,3,4-トリヒドロキシベンゾフェノン、4-50トルイル酸、3,4-ジメトキシ安息香酸、フタル酸、

ヒドロキシベンゾフェノン、4, 4', 4'' ートリヒド ロキシトリフェニルメタン、4,4',3",4"ーテ トラヒドロキシー3,5,3′,5′ーテトラメチルト リフェニルメタンなどが挙げられる。更に、有機酸類と しては、特開昭60-88942 号、特開平2-96755 号公報 などに記載されている、スルホン酸類、スルフィン酸 類、アルキル硫酸類、ホスホン酸類、リン酸エステル類 およびカルボン酸類などがあり、具体的には、pートル エンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、p-ト ルエンスルフィン酸、エチル硫酸、フェニルホスホン 酸、フェニルホスフィン酸、リン酸フェニル、リン酸ジ フェニル、安息香酸、イソフタル酸、アジピン酸、p-

テレフタル酸、4ーシクロヘキセン-1, 2ージカルボン酸、エルカ酸、ラウリン酸、nーウンデカン酸、アスコルビン酸などが挙げられる。上記のフェノール類および有機酸類の印刷版材料中に占める割合は、0.05~20重量%が好ましく、より好ましくは0.1~15重量%、特に好ましくは0.1~10重量%である。

【0057】また、本発明における印刷版材料中には、 現像条件に対する処理の安定性を広げるため、特開昭62 -251740号公報や特開平3-208514号公報に記載されて いるような非イオン界面活性剤、特開昭59-121044号公 報、特開平4-13149 号公報に記載されているような両 性界面活性剤を添加することができる。非イオン界面活 性剤の具体例としては、ソルビタントリステアレート、 ソルビタンモノパルミテート、ソルビタントリオレー ト、ステアリン酸モノグリセリド、ポリオキシエチレン ノニルフェニルエーテル等が挙げられる。両面活性剤の 具体例としては、アルキルジ(アミノエチル)グリシ ン、アルキルポリアミノエチルグリシン塩酸塩、2-ア ルキルーN-カルボキシエチル-N-ヒドロキシエチル イミダゾリニウムベタインやN-テトラデシル-N, N 20 ーベタイン型(例えば、商品名「アモーゲンK」:第一 工業(株)製)等が挙げられる。 上記非イオン界面活 性剤および両性界面活性剤の印刷版材料中に占める割合 は、0.05~15重量%が好ましく、より好ましくは 0.1~5重量%である。

【0058】本発明における印刷版材料中には、露光に よる加熱後直ちに可視像を得るための焼き出し剤や、画 像着色剤としての染料や顔料を加えることができる。焼 き出し剤としては、露光による加熱によって酸を放出す る化合物(光酸放出剤)と塩を形成し得る有機染料の組 合せを代表として挙げることができる。具体的には、特 開昭50-36209 号、同53-8128号の各公報に記載されて いる o ーナフトキノンジアジドー 4 ースルホン酸ハロゲ ニドと塩形成性有機染料の組合せや、特開昭53-36223 号、同54-74728 号、同60-3626号、同61-143748号、 同61-151644号および同63-58440 号の各公報に記載さ れているトリハロメチル化合物と塩形成性有機染料の組 合せを挙げることができる。かかるトリハロメチル化合 物としては、オキサゾール系化合物とトリアジン系化合 物とがあり、どちらも経時安定性に優れ、明瞭な焼き出 し画像を与える。

【0059】画像の着色剤としては、前述の塩形成性有機染料以外に他の染料を用いることができる。塩形成性有機染料を含めて、好適な染料として油溶性染料と塩基性染料をあげることができる。具体的にはオイルイエロー#101、オイルイエロー#103、オイルピンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイルブラックT-505(以上オリエント化学工業(株)製)、ビクトリアピュアブルー、クリス50

タルバイオレット(CI42555)、メチルバイオレ ット (CI42535)、エチルバイオレット、ローダ ミンB (CI145170B)、マラカイトグリーン (CI42000)、メチレンブルー(CI5201 5) などを挙げることができる。また、特開昭62-2932 47号公報に記載されている染料は特に好ましい。これら の染料は、印刷版材料全固形分に対し、0.01~10 重量%、好ましくは0.1~3重量%の割合で印刷版材 料中に添加することができる。更に本発明の印刷版材料 中には必要に応じ、塗膜の柔軟性等を付与するために可 塑剤が加えられる。例えば、ブチルフタリル、ポリエチ レングリコール、クエン酸トリブチル、フタル酸ジエチ ル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジヘキシル、フタル酸 ジオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリブチル、 リン酸トリオクチル、オレイン酸テトラヒドロフルフリ ル、アクリル酸またはメタクリル酸のオリゴマーおよび ポリマー等が用いられる。さらに、膜強度向上のため、 長鎖脂肪酸エステル、長鎖脂肪酸アミド等を添加しても よい。

20

【0060】本発明の画像記録材料は、通常上記各成分 を溶媒に溶かして、適当な支持体上に塗布することによ り製造することができる。ここで使用する溶媒として は、エチレンジクロライド、シクロヘキサノン、メチル エチルケトン、メタノール、エタノール、プロパノー ル、エチレングリコールモノメチルエーテル、1-メト キシー2-プロパノール、2-メトキシエチルアセテー ト、1-メトキシー2-プロピルアセテート、ジメトキ シエタン、乳酸メチル、乳酸エチル、N, N-ジメチル アセトアミド、N、Nージメチルホルムアミド、テトラ メチルウレア、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホ キシド、スルホラン、γーブチロラクトン、トルエン等 をあげることができるがこれに限定されるものではな い。これらの溶媒は単独あるいは混合して使用される。 溶媒中の上記成分(添加剤を含む全固形分)の濃度は、 好ましくは1~50重量%である。また塗布、乾燥後に 得られる支持体上の塗布量(固形分)は、用途によって 異なるが、感光性印刷版についていえば一般的に 0.5 $\sim 5.0 \text{ g/m}^{2}$ が好ましい。塗布する方法としては、 種々の方法を用いることができるが、例えば、バーコー ター塗布、回転塗布、スプレー塗布、カーテン塗布、デ ィップ塗布、エアーナイフ塗布、ブレード塗布、ロール 塗布等を挙げることができる。塗布量が少なくなるにつ れて、見かけの感度は大になるが、感光膜の皮膜特性は 低下する。本発明における感光性層中には、塗布性を良 化するための界面活性剤、例えば特開昭62-170950号公 報に記載されているようなフッ素系界面活性剤を添加す ることができる。好ましい添加量は、全印刷版材料の 0.01~1重量%さらに好ましくは0.05~0.5 重量%である。

【0061】本発明に使用される支持体としては、寸度

的に安定な板状物であり、例えば、紙、プラスチック

(例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレ ン等)がラミネートされた紙、金属板(例えば、アルミ ニウム、亜鉛、銅等)、プラスチックフィルム(例え ば、二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、プロピオン 酸セルロース、酪酸セルロース、酢酸酪酸セルロース、 硝酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエ チレン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネ ート、ポリビニルアセタール等)、上記のごとき金属が ラミネート、もしくは蒸着された紙、もしくはプラスチ 10 ックフィルム等が含まれる。本発明の支持体としては、 ポリエステルフィルム又はアルミニウム板が好ましく、 その中でも寸法安定性がよく、比較的安価であるアルミ ニウム板は特に好ましい。好適なアルミニウム板は、純 アルミニウム板およびアルミニウムを主成分とし、微量 の異元素を含む合金板であり、更にアルミニウムがラミ ネートもしくは蒸着されたプラスチックフィルムでもよ い。アルミニウム合金に含まれる異元素には、ケイ素、 鉄、マンガン、銅、マグネシウム、クロム、亜鉛、ビス マス、ニッケル、チタンなどがある。合金中の異元素の 含有量は高々10重量%以下である。本発明において特 に好適なアルミニウムは、純アルミニウムであるが、完 全に純粋なアルミニウムは精錬技術上製造が困難である ので、僅かに異元素を含有するものでもよい。このよう に本発明に適用されるアルミニウム板は、その組成が特 定されるものではなく、従来より公知公用の素材のアル ミニウム板を適宜に利用することができる。本発明で用 いられるアルミニウム板の厚みはおよそ0.1mm~ 0. 6 mm程度、好ましくは0. 15mm~0. 4 m m、特に好ましくは0.2mm~0.3mmである。 【0062】アルミニウム板を粗面化するに先立ち、所 望により、表面の圧延油を除去するための例えば界面活 性剤、有機溶剤またはアルカリ性水溶液などによる脱脂 処理が行われる。アルミニウム板の表面の粗面化処理 は、種々の方法により行われるが、例えば、機械的に粗 面化する方法、電気化学的に表面を溶解粗面化する方法 および化学的に表面を選択溶解させる方法により行われ る。機械的方法としては、ボール研磨法、ブラシ研磨 法、ブラスト研磨法、バフ研磨法などの公知の方法を用 いることができる。また、電気化学的な粗面化法として は塩酸または硝酸電解液中で交流または直流により行う 方法がある。また、特開昭54-63902号公報に開 示されているように両者を組み合わせた方法も利用する ことができる。この様に粗面化されたアルミニウム板 は、必要に応じてアルカリエッチング処理および中和処 理された後、所望により表面の保水性や耐摩耗性を高め るために陽極酸化処理が施される。アルミニウム板の陽 極酸化処理に用いられる電解質としては、多孔質酸化皮 膜を形成する種々の電解質の使用が可能で、一般的には 硫酸、リン酸、蓚酸、クロム酸あるいはそれらの混酸が

用いられる。それらの電解質の濃度は電解質の種類によ って適宜決められる。

【0063】陽極酸化の処理条件は用いる電解質により 種々変わるので一概に特定し得ないが一般的には電解質 の濃度が1~80重量%溶液、液温は5~70℃、電流 密度5~60A/dm゜、電圧1~100V、電解時間 10秒~5分の範囲であれば適当である。 陽極酸化皮膜 の量は $1.0g/m^2$ より少ないと耐刷性が不十分であ ったり、平版印刷版の非画像部に傷が付き易くなって、 印刷時に傷の部分にインキが付着するいわゆる「傷汚 れ」が生じ易くなる。陽極酸化処理を施された後、アル ミニウム表面は必要により親水化処理が施される。本発 明に使用される親水化処理としては、米国特許第2,714, 066 号、同第3,181,461 号、第3,280,734 号および第3, 902,734 号に開示されているようなアルカリ金属シリケ ート(例えばケイ酸ナトリウム水溶液)法がある。この 方法においては、支持体がケイ酸ナトリウム水溶液で浸 漬処理されるかまたは電解処理される。他に特公昭36-22063 号公報に開示されているフッ化ジルコン酸カリウ ムおよび米国特許第3,276,868 号、同第4,153,461 号、 同第4,689,272 号に開示されているようなポリビニルホ スホン酸で処理する方法などが用いられる。

【0064】本発明の画像記録材料は、支持体上にポジ 型の印刷版材料を設けたものであるが、必要に応じてそ の間に下塗層を設けることができる。下塗層成分として は種々の有機化合物が用いられ、例えば、カルボキシメ チルセルロース、デキストリン、アラビアガム、2-ア ミノエチルホスホン酸などのアミノ基を有するホスホン 酸類、置換基を有してもよいフェニルホスホン酸、ナフ チルホスホン酸、アルキルホスホン酸、グリセロホスホ ン酸、メチレンジホスホン酸およびエチレンジホスホン 酸などの有機ホスホン酸、置換基を有してもよいフェニ ルリン酸、ナフチルリン酸、アルキルリン酸およびグリ セロリン酸などの有機リン酸、置換基を有してもよいフ ェニルホスフィン酸、ナフチルホスフィン酸、アルキル ホスフィン酸およびグリセロホスフィン酸などの有機ホ スフィン酸、グリシンやβーアラニンなどのアミノ酸 類、およびトリエタノールアミンの塩酸塩などのヒドロ キシ基を有するアミンの塩酸塩等から選ばれるが、2種 以上混合して用いてもよい。

【0065】この有機下塗層は次のような方法で設ける ことができる。即ち、水またはメタノール、エタノー ル、メチルエチルケトンなどの有機溶剤もしくはそれら の混合溶剤に上記の有機化合物を溶解させた溶液をアル ミニウム板上に塗布、乾燥して設ける方法と、水または メタノール、エタノール、メチルエチルケトンなどの有 機溶剤もしくはそれらの混合溶剤に上記の有機化合物を 溶解させた溶液に、アルミニウム板を浸漬して上記化合 物を吸着させ、その後水などによって洗浄、乾燥して有 機下塗層を設ける方法である。前者の方法では、上記の

50

有機化合物の0.005~10重量%の濃度の溶液を種 々の方法で塗布できる。また後者の方法では、溶液の濃 度は0.01~20重量%、好ましくは0.05~5重 量%であり、浸漬温度は20~90℃、好ましくは25 ~50℃であり、浸漬時間は0.1秒~20分、好ましく は2秒~1分である。これに用いる溶液は、アンモニ ア、トリエチルアミン、水酸化カリウムなどの塩基性物 質や、塩酸、リン酸などの酸性物質によりpH1~12 の範囲に調整することもできる。また、画像記録材料の 調子再現性改良のために黄色染料を添加することもでき る。有機下塗層の被覆量は、2~200mg/m² が適 当であり、好ましくは $5\sim100$ m g / m 2 である。上 記の被覆量が2mg/m² よりも少ないと十分な耐刷性 能が得られない。また、200mg/m² より大きくて も同様である。本発明の画像記録材料には、必要に応じ て感光層の上に保護層を設けてもよい。保護層成分とし ては、ポリビニルアルコールや通常の感光性平版印刷版 に用いられるマット材料等が挙げられる。

【0066】上記のようにして作成されたポジ型画像記録材料は、通常、像露光、現像処理を施される。本発明においては、像露光に用いられる活性光線の光源としては、近赤外から赤外領域において、700nm以上の発光波長を持つ光源が好ましく、固体レーザ、半導体レーザが特に好ましい。

【0067】本発明の画像記録材料の現像液および補充 液としては従来より知られているアルカリ水溶液が使用 できる。例えば、ケイ酸ナトリウム、同カリウム、第3 リン酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、第2 リン酸ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸 ナトリウム、同カリウム、同アンモニウム、炭酸水素ナ トリウム、同カリウム、同アンモニウム、ほう酸ナトリ ウム、同カリウム、同アンモニウム、水酸化ナトリウ ム、同アンモニウム、同カリウムおよび同リチウムなど の無機アルカリ塩が挙げられる。また、モノメチルアミ ン、ジメチルアミン、トリメチルアミン、モノエチルア ミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、モノイソプ ロピルアミン、ジイソプロピルアミン、トリイソプロピ ルアミン、nーブチルアミン、モノエタノールアミン、 ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、モノイソ プロパノールアミン、ジイソプロパノールアミン、エチ レンイミン、エチレンジアミン、ピリジンなどの有機ア ルカリ剤も用いられる。これらのアルカリ剤は単独もし くは2種以上を組み合わせて用いられる。これらのアル カリ剤の中で特に好ましい現像液は、ケイ酸ナトリウ ム、ケイ酸カリウム等のケイ酸塩水溶液である。その理 由はケイ酸塩の成分である酸化珪素SiO2 とアルカリ金 属酸化物 M₂0の比率と濃度によって現像性の調節が可能 となるためであり、例えば、特開昭54-62004 号公報、 特公昭57-7427号に記載されているようなアルカリ金属 ケイ酸塩が有効に用いられる。

【0068】更に自動現像機を用いて現像する場合に は、現像液よりもアルカリ強度の高い水溶液 (補充液) を現像液に加えることによって、長時間現像タンク中の 現像液を交換する事なく、多量のPS版を処理できるこ とが知られている。本発明においてもこの補充方式が好 ましく適用される。現像液および補充液には現像性の促 進や抑制、現像カスの分散および印刷版画像部の親イン キ性を高める目的で必要に応じて種々の界面活性剤や有 機溶剤を添加できる。好ましい界面活性剤としては、ア ニオン系、カチオン系、ノニオン系および両性界面活性 剤があげられる。更に現像液および補充液には必要に応 じて、ハイドロキノン、レゾルシン、亜硫酸、亜硫酸水 素酸などの無機酸のナトリウム塩、カリウム塩等の還元 剤、更に有機カルボン酸、消泡剤、硬水軟化剤を加える こともできる。上記現像液および補充液を用いて現像処 理された印刷版は水洗水、界面活性剤等を含有するリン ス液、アラビアガムや澱粉誘導体を含む不感脂化液で後 処理される。本発明の画像記録材料を印刷版として使用 する場合の後処理としては、これらの処理を種々組み合 わせて用いることができる。

【0069】近年、製版・印刷業界では製版作業の合理 化および標準化のため、印刷版用の自動現像機が広く用 いられている。この自動現像機は、一般に現像部と後処 理部からなり、印刷版を搬送する装置と各処理液槽およ びスプレー装置からなり、露光済みの印刷版を水平に搬 送しながら、ポンプで汲み上げた各処理液をスプレーノ ズルから吹き付けて現像処理するものである。また、最 近は処理液が満たされた処理液槽中に液中ガイドロール などによって印刷版を浸漬搬送させて処理する方法も知 られている。このような自動処理においては、各処理液 に処理量や稼働時間等に応じて補充液を補充しながら処 理することができる。また、実質的に未使用の処理液で 処理するいわゆる使い捨て処理方式も適用できる。

【0070】本発明の画像記録材料を感光性平版印刷版として使用する場合について説明する。画像露光し、現像し、水洗及び/又はリンス及び/又はガム引きして得られた平版印刷版に不必要な画像部(例えば原画フィルムのフィルムエッジ跡など)がある場合には、その不必要な画像部の消去が行なわれる。このような消去は、例えば特公平2-13293号公報に記載されているような消去液を不必要画像部に塗布し、そのまま所定の時間放置したのちに水洗することにより行なう方法が好ましいが、特開平59-174842号公報に記載されているようなオプティカルファイバーで導かれた活性光線を不必要画像部に照射したのち現像する方法も利用できる。

【0071】以上のようにして得られた平版印刷版は所望により不感脂化ガムを塗布したのち、印刷工程に供することができるが、より一層の高耐刷力の平版印刷版としたい場合にはバーニング処理が施される。平版印刷版50をバーニングする場合には、バーニング前に特公昭61-

2518号、同55-28062 号、特開昭62-31859 号、同61-159655号の各公報に記載されているような整面液で処理することが好ましい。その方法としては、該整面液を浸み込ませたスポンジや脱脂綿にて、平版印刷版上に塗布するか、整面液を満たしたバット中に印刷版を浸漬して塗布する方法や、自動コーターによる塗布などが適用される。また、塗布した後でスキージ、あるいは、スキージローラーで、その塗布量を均一にすることは、より好ましい結果を与える。

【0072】整面液の塗布量は一般に $0.03\sim0.8$ g/ m^2 (乾燥重量)が適当である。整面液が塗布された平版印刷版は必要であれば乾燥された後、バーニングプロセッサー(たとえば富士写真フイルム(株)より販売されているバーニングプロセッサー:「BP-1300」)などで高温に加熱される。この場合の加熱温度及び時間は、画像を形成している成分の種類にもよるが、 $180\sim300$ の範囲で $1\sim20$ 分の範囲が好ましい。

【0073】バーニング処理された平版印刷版は、必要に応じて適宜、水洗、ガム引きなどの従来より行なわれている処理を施こすことができるが水溶性高分子化合物等を含有する整面液が使用された場合にはガム引きなどのいわゆる不感脂化処理を省略することができる。この様な処理によって得られた平版印刷版はオフセット印刷機等にかけられ、多数枚の印刷に用いられる。

[0074]

【実施例】以下、本発明を実施例に従って説明するが、 本発明の範囲はこれらの実施例に限定されない。

【0075】 [(A) 成分共重合体の合成] 合成例1(共重合体1)

攪拌機、冷却管及び滴下ロートを備えた500m1三ツロフラスコにメタクリル酸31.0g(0.36モル)、クロロギ酸エチル39.1g(0.36モル)及びアセトニトリル200m1を入れ、氷水浴で冷却しながら混合物を攪拌した。この混合物にトリエチルアミン36.4g(0.36モル)を約1時間かけて滴下ロートにより滴下した。滴下終了後、氷水浴をとり去り、室温下で30分間混合物を攪拌した。

【0076】この反応混合物に、p-アミノベンゼンスルホンアミド51.7g(0.30 モル)を加え、油浴 40にて70 ℃に温めながら混合物を1 時間攪拌した。反応終了後、この混合物を水1 リットルにこの水を攪拌しながら投入し、30 分間得られた混合物を攪拌した。この混合物をろ過して析出物を取り出し、これを水500 m 1 でスラリーにした後、このスラリーをろ過し、得られた固体を乾燥することによりN-(p-アミノスルホニルフェニル) メタクリルアミドの白色固体が得られた(収量 46.9g)。

【0077】次に攪拌機、冷却管及び滴下ロートを備えた100ml 三ツロフラスコに、N-(p-アミノスル 50

ホニルフェニル) メタクリルアミド5. 04g(0. 0 210モル)、メタクリル酸エチル2.05g(0.0 180モル)、アクリロニトリル1.11g(0.02 1モル) 及びN, Nージメチルアセトアミド20gを入 れ、湯水浴により65℃に加熱しながら混合物を攪拌し た。この混合物に「Vー65」(和光純薬(株)製) 0. 15gを加え65℃に保ちながら窒素気流下2時間 混合物を攪拌した。この反応混合物にさらにN-(p-アミノスルホニルフェニル) メタクリルアミド5. 04 g、メタクリル酸エチル2. 05g、アクリロニトリル 1. 11g、N, Nージメチルアセトアミド20g及び 「V-65」0.15gの混合物を2時間かけて滴下ロ ートにより滴下した。滴下終了後さらに65℃で2時間 得られた混合物を攪拌した。反応終了後メタノール40 gを混合物に加え、冷却し、得られた混合物を水2リッ トルにこの水を攪拌しながら投入し、30分混合物を攪 拌した後、析出物をろ過により取り出し、乾燥すること により15gの白色固体を得た。ゲルパーミエーション クロマトグラフィーによりこの共重合体1の重量平均分 子量 (ポリスチレン標準) を測定したところ53,00 0であった。

26

【0078】<u>合成例2(共重合体2)</u>

合成例1の重合反応において、N- (p-アミノスルホニルフェニル)メタクリルアミド5.04g(0.0210モル)をN- (p-ヒドロキシフェニル)メタクリルアミド3.72g(0.0210モル)に変えた以外は、合成例1と同様に重合反応を行い、重量平均分子量(ポリスチレン標準)47,000の共重合体2を得た。

30 【0079】 合成例3 (共重合体3)

攪拌機、冷却管及び滴下ロートを備えた20ml三ツロ フラスコに、N-(p-アミノスルホニルフェニル)メ タクリルアミド4. 61g(0. 0192モル)、メタ クリル酸エチル2.94g(0.0258モル)、アク リロニトリル O. 8 Og (O. 015モル)及びN, N ージメチルアセトアミド20gを入れ、湯水浴により6 5℃に加熱しながら混合物を攪拌した。この混合物に 「V-65」(和光純薬(株)製)0.15gを加え6 5℃に保ちながら窒素気流下2時間混合物を攪拌した。 この反応混合物にさらにN-(p-アミノスルホニルフ ェニル) メタクリルアミド4. 61g、メタクリル酸エ チル2.94g、アクリロニトリル0.80g、N, N ージメチルアセトアミド20g及び「V-65」0.1 5gの混合物を2時間かけて滴下ロートにより滴下し た。滴下終了後さらに65℃で2時間得られた混合物を 攪拌した。反応終了後メタノール40gを混合物に加 え、冷却し、得られた混合物を水2リットルにこの水を 攪拌しながら投入し、30分混合物を攪拌した後、析出 物をろ過により取り出し、乾燥することにより15gの 白色固体を得た。ゲルパーミエーションクロマトグラフ

* 20%硝酸に 20 秒間浸漬し、水洗した。この時の砂目立て表面のエッチング量は約 3 g/m^2 であった。次に

この板を7%硫酸を電解液として電流密度15A/dm

ィーによりこの共重合体1の重量平均分子量(ポリスチレン標準)を測定したところ58,000であった。 【0080】〔基板の作製〕厚み0.3mmのアルミニウム板(材質1050)をトリクロロエチレンで洗浄して脱脂した後、ナイロンブラシと400メッシュのパミスー水懸濁液を用いこの表面を砂目立てし、水でよく洗浄した。この板を45℃の25%水酸化ナトリウム水溶液に9秒間浸漬してエッチングを行い、水洗後、さらに*

² で3g/m² の直流陽極酸化被膜を設けた後、水洗し、乾燥し、さらに、下記下塗り液を塗布し、塗膜を90℃で1分乾燥した。乾燥後の塗膜の塗布量は10mg

[0081]

/m^² であった。

下塗り液

βーアラニン メタノール 水

0.5 g 9 5 g 5 g

【0082】 実施例1

※ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液1を塗布量が1.8g/m%

[0083]

感光液 1

m, p-クレゾールノボラック (m/p比=6/4、 重量平均分子量3500、未反応クレゾール0.5重量%含有)

 [(A)成分、I/O値:0.72]
 1.0g

 シアニン染料A[(B+C)成分、I/O値:0.84]
 0.2g

 ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレンスルホン酸アニオンにした染料
 0.02g

 フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、大日本インキ化学工業(株)製)
 0.05g

γ - ブチルラクトン 3 g メチルエチルケトン 8 g 1 - メトキシー 2 - プロパノール 7 g

【0084】実施例2

★ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液2を塗布量が1.8g/m★

感光液2

1. 0 g 共重合体1 [(A)成分、I/O值:1.55] シアニン染料B [(B+C)成分、I/O値:1.49] 0. 1 g pートルエンスルホン酸 0.002gビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレン スルホン酸アニオンにした染料 0.02gフッ素系界面活性剤 (メガファックF-177、 大日本インキ化学工業(株)製) 0.05gy - ブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 8 g 1-メトキシー2-プロパノール 4 g

【0085】実施例3

40☆ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液3を塗布量が1.8g/m☆

感光液3

共重合体 2 [(A) 成分、I / O値: 1. 18] 1. 0 g
シアニン染料 B [(B+C) 成分、I / O値: 1. 49] 0. 1 g
pートルエンスルホン酸 0. 002 g
ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレン
スルホン酸アニオンにした染料 0. 02 g
フッ素系界面活性剤 (メガファックF-177、
大日本インキ化学工業 (株) 製) 0. 05 g
yーブチルラクトン 8 g

(16)30 29 8 g メチルエチルケトン 4 g 1-メトキシー2-プロパノール * 2 になるよう塗布し、平版印刷版を得た。 【0086】実施例4 得られた基板に以下の感光液4を塗布量が1.8g/m* <u>感光液 4</u> m, p-クレゾールノボラック <math>(m/p比=6/4、 重量平均分子量3500、未反応クレゾール0.5重量%含有) 0.3g [(A)成分、I/O值:0.72] 0.7g 共重合体1 [(A)成分、I/O值:1.55] 0. 1 g シアニン染料A [(B+C)成分、I/O値:0.84] 0.002gpートルエンスルホン酸 ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレン 0.02gスルホン酸アニオンにした染料 フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、 0.05g大日本インキ化学工業(株)製) 8 g y - ブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 4 g 1-メトキシー2-プロパノール ※ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。 【0087】実施例5 得られた基板に以下の感光液5を塗布量が1.8g/m※20 感光液5 m, p-クレゾールノボラック <math>(m/p 比=6/4、 重量平均分子量3500、未反応クレゾール0.5重量%含有) 0.3g [(A)成分、I/O值:0.72] 0.7g 共重合体 2 [(A)成分、I/O值1.18] 0. 1 g シアニン染料A [(B+C)成分、I/O値:0.84] 0.003g p - トルエンスルホン酸 ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレン 0.02gスルホン酸アニオンにした染料 フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、 0.05g 大日本インキ化学工業(株)製) 6 g y ーブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 6 g 1-メトキシー2-プロパノール ★ ′ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。 【0088】比較例1 得られた基板に以下の感光液6を塗布量が1.8g/m★ 感光液6 1. 0 g 共重合体 3 [(A)成分、I/O値:1.49] 0. 1 g シアニン染料B [(B+C)成分、I/O値:1.49] 0.002gpートルエンスルホン酸

ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1ーナフタレン 0.02gスルホン酸アニオンにした染料 フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、 0.05g大日本インキ化学工業(株)製) 8 g ν ーブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 1-メトキシー2-プロパノール

【0089】比較例2

☆゜になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液7を塗布量が1.8g/m☆

32

m, p-クレゾールノボラック <math>(m/p = 6/4)重量平均分子量3500、未反応クレゾール0.5重量%含有) [(A)成分、I/O值:0.72] 0.86g 共重合体1 [(A)成分、I/O值:1.55] 0.14gシアニン染料A [(B+C)成分、I/O値:0.84] 0.1gp - トルエンスルホン酸 0.002gビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1-ナフタレン スルホン酸アニオンにした染料 0.02gフッ素系界面活性剤(メガファックFー177、 大日本インキ化学工業 (株) 製) 0.05gy - ブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 8 g 1-メトキシー2-プロパノール 4 g

【0090】比較例3

* になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液5を塗布量が1.8g/m*

<u> 感光液 8</u>

m, p-クレゾールノボラック(<math>m/p比=6/4、

重量平均分子量3500、未反応クレゾール0. 5重量%含有)

(A) 成分、I/O値: 0.72]0.75g共重合体2[(A) 成分、I/O値1.18]0.26gシアニン染料A[(B+C) 成分、I/O値: 0.84]0.1g

p-トルエンスルホン酸 0.003g

ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1-ナフタレン

スルホン酸アニオンにした染料 0.02g

フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、

大日本インキ化学工業(株)製) 0.05 g

yーブチルラクトン 6 g メチルエチルケトン 8 g

1-メトキシー2-プロパノール 6

【0091】比較例4

30※ になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液9を塗布量が1.8g/m※ 【0092】

感光液 9

m, p-クレゾールノボラック <math>(m/p b) = 6/4、

重量平均分子量3500、未反応クレゾール0.5重量%含有)

[(A)成分、I/O値:0.72]

シアニン染料F [(B+C)成分、I/O値:2.00] 0.2g

ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1-ナフタレン

スルホン酸アニオンにした染料 0.02g

フッ素系界面活性剤(メガファックF-177、

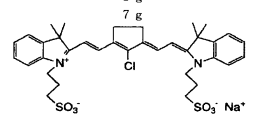
大日本インキ化学工業(株)製) 0.05g

yーブチルラクトン 3 g

メチルエチルケトン 8g

1ーメトキシー2ープロパノール

【0093】 【化5】·



1. 0 g

4 g

【0094】比較例5

*m² になるよう塗布し、平版印刷版を得た。

得られた基板に以下の感光液10を塗布量が1. 8g/*

感光液10

共重合体1 [(A)成分、I/O値:1.55]1.0gシアニン染料G [(B+C)成分、I/O値:0.59]0.1gpートルエンスルホン酸0.002g

ビクトリアピュアブルーBOHの対アニオンを1-ナフタレン

スルホン酸アニオンにした染料 0.02g

フッ素系界面活性剤 (メガファックF-177、

大日本インキ化学工業(株)製) 0.05g

γ ー ブチルラクトン 8 g メチルエチルケトン 8 g

1ーメトキシー2ープロパノール

% [0096]

【0095】 【化6】

$$C_{12}H_{25}$$
 $C_{12}H_{25}$
 $C_{12}H_{25}$

シアニン染料G

Ж

カーボンブラック分散液

カーボンブラック 1 重量部 ベンジルメタクリレートとメタクリル酸の共重合体 (エット・スターの 取物ハス号 2 下) 1 6 声

20

(モル比72:28、平均分子量7万)1.6重量部シクロヘキサノン1.6重量部メトキシプロピルアセテート3.8重量部

【0097】実施例6

実施例1において、感光液1に配合されたシアニン染料 Aに換えて、前記カーボンブラック分散液 [(C)成分]を0.5gを配合し、さらにジフェニルスルホン 0.2g [(B)成分、I/O値:0.60]を配合したものを用いた以外は、実施例1とまったく同様にして平版印刷版を得た。

【0098】比較例6

実施例1において、感光液1に、さらに、ナフトキノン-1, 2-ジアジド-5-スルホニルクロリドとピロガロールーアセトン樹脂とのエステル化物(米国特許36 40 35709号明細書実施例1に記載のもの、I/O値:0.89、熱分解温度:130°C) 0.45 g添加したものを用いた以外は、実施例1とまったく同様にして平版印刷版を得た。

【0099】比較例7

30 様にして平版印刷版を得た。

【0100】比較例8

実施例3において、感光液3に、さらに、ナフトキノン -1, 2-ジアジドー5-スルホニルクロリドとピロガロールーアセトン樹脂とのエステル化物(米国特許3635709号明細書実施例1に記載のもの、I/O値:0.89、熱分解温度:130°C)0.3 g添加したものを用いた以外は、実施例3とまったく同様にして平版印刷版を得た。

【0101】比較例9

実施例4において、感光液4に、さらに、2,3,4-トリヒドロキシベンゾフェノンとナフトキノン-1,2-ジアジド-5-スルホニルクロリドとのエステル化物(I/O値:1.06、熱分解温度:130 $^{\circ}$ C)0.3g添加したものを用いた以外は、実施例4とまったく同様にして平版印刷版を得た。

【0102】比較例10

実施例 5 において、感光液 5 に、さらに、2, 3, 4 ー トリヒドロキシベングフェノンとナフトキノンー 1, 2 ージアジドー 5 ースルホニルクロリドとのエステル化物 (1 / 0 6 、熱分解温度:1 3 0 \mathbb{C}) 0 . 3

g添加したものを用いた以外は、実施例5とまったく同 様にして平版印刷版を得た。

【0103】 [平版印刷版の性能評価] 前記のようにし て作成した実施例1~5、比較例1~10の平版印刷版 について、下記の基準により性能評価を行った。評価結 果を表1に示す。

【0104】(感度及び現像ラチチュード)得られた平 版印刷版を、出力500mW、波長830nm、ビーム $径17\mu m (1/e^2)$ の半導体レーザを用いて主走査 速度5m/秒にて露光した後、富士写真フイルム(株) 10 製現像液、DP-4、リンス液FR-3(1:7)を仕 込んだ自動現像機(富士写真フイルム(株)製:「PS*

*プロセッサー900VR」)を用いて現像した。その 際、DP-4は1:8で希釈したもの及び1:12で希 釈したものの二水準を使用し、それぞれの現像液にて得 られた非画像部の線幅を測定し、その線幅に相当するレ ーザーの照射エネルギーを求めて、これを感度とした。 そして、標準である1:8で希釈したものと、1:12 で希釈したものとの差を記録した。その差が小さいほど 現像ラチチュードが良好であり、20mJ/cm゚以下 であれば、実用可能なレベルである。

[0105] 【表1】

	(A) (B) or		両者の	分解温	感度(mJ/cm²)		現像ラチチュード
	成分の I/0 値	(B+C) 成分の I/O 値	1/0 値 の差の 絶対値	度 150 ℃以下 化合物	DP-4 (1:8)	DP-4 (1:12)	(1:12)-(1:8)
実施例 1	0. 72	0, 84	0, 12	無し	150	160	1 0
実施例 2	1, 55	1. 49	0.06	無し	140	150	1 0
実施例3	1, 18	1. 49	0, 31	無し	160	170	1 0
実施例4	1. 30	0. 84	0, 46	無し	150	150	. 0
実施例 5	1.04	0. 84	0. 20	無し	160	180	2 0
実施例 6	0, 72	0, 60	0, 12	無し	150	160	1 0
比較例1	1, 49	1. 49	0	無し	160	220	6 0
比較例2	0. 84	0.84	0	無し	170	2 4 0	1 3 0
比較例3	0, 84	0.84	0	無し	150	2 3 0	8 0
比較例4	0. 72	2.00	1. 28	無し	160	240	1 4 0
比較例 5	1, 55	0, 59	0, 96	無し	170	230	6 0
上較例6	0.72	0, 87	0.15	有り	180	320	1 4 0
上較例7	1, 55	1. 17	0. 38	有り	150	3 3 0	5 0
比較例8	1, 18	1. 04	0.14	有り	160	350	100
比較例9	1. 38	1. 01	0. 37	有り	170	3 1 0	7 0
比較例 10	1. 04	1. 01	0.03	有り	180	350	170

【0106】表1から、本発明の平版印刷版は、(A) 成分と(B)成分のI/O値の関係が本発明の範囲外で ある比較例1~5との対比において、現像ラチチュード に優れていることがわかる。また、(A)成分と(B) を添加した比較例6~10では前記出力のレーザーによ っては十分に分解しないため感度低下を起こし、現像ラ チチュードも劣ることがわかる。

[0107]

【発明の効果】本発明の赤外線レーザ用ポジ型感光性組 成物によれば、アルカリ水溶液可溶性高分子化合物の画 像形成性の低さが改善され、取扱い場所に制限がなく、 成分の I / O値の関係を満足しても、熱分解性の化合物 40 かつ現像液の濃度に対する感度の安定性、即ち現像ラチ チュードが良好で、ダイレクト製版用に感度よく、好適 に使用し得るという効果を奏する。

THIS PAGE BLANK (USPTO)